# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	i jernaja eritegajan de toj Operaja eritegajan de toj	The state of the s		yd foddio o gan
	, ,		,		
	5 · <del></del>				
		* .			
	.*				
					,, ·
* (3)					
			*		
· ·					
				* =	
1				, 100 °	
99				<b>à</b>	
			7.0		
		· Selle Maria			

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出联公開番号

特開平9-208584

(43)公居日 平成9年(1997)8月12日

(51) Int.CL4	<b>國別記号</b>	庁內整理書号	P I			技術表示館所
CO7D 471/04	107		C07D 47	73/04	107	E
A 6 1 K 31/445	ABF		ASIK S	31/445	ABF	
	ADA				ADA	
	AEM				AEM	
C 0 7 D 215/46			C 0 7 D 21	5/46		•
			審查請求	未制求	開東県の数10	OL (全 18 円)
(21)出職書号	<b>仲間平</b> 8-13113		(71)出票人	0001065	43	•
	•		}	テルモ	た (全社	
(22)出藏日	平成8年(1996) 1月29日			東京都	谷区橋ヶ谷2丁	日44番1号
		(72)発明者	離被 3	<b>-</b>		
				神寒川月	足例上部中并可	井ノロ1500番地
				テルモ制	<b>元公社内</b>	
			(72)発明者	石井 化	夫	•
				神蛇川東	L 足柄上部中井町	井ノ口1500番地
				テルモ制	<b>E式会社内</b>	
			(72)発明者	西田 仁		
				神影川男	足柄上部中井町	井ノ口1500番地
				テルモ朝	式会社内	
						最終責に競く

## (54) 【発明の名称】 アミド酵等体、およびそれを含有する医薬製剤、および合成中間体

#### (57)【要約】

【課題】抗ヒスタミン効果及び好散球浸潤抑制効果を有し、即時型及び運発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトビー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。

【解決手段】下記式で示される新規アミド誘導体、およ

びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中間体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。

【化1】

【請求項1】下記式「で示されるアミド誘導体。

$$\begin{array}{c} X \\ & \longrightarrow \\ 0 \longrightarrow \\ N \longrightarrow \longrightarrow \longrightarrow$$
 N \longrightarrow \longrightarrow \\ N \longrightarrow \longrightarrow \longrightarrow N \longrightarrow \longrightarrow \\ N \longrightarrow \longrightarrow \longrightarrow

式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【諮求項2】請求項1に記載のアミド誘導体を含有する 医薬契利。

【請求項3】下記式日で示される合成中間体。

式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の 整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項4】下記式II'で示される合成中間体。 【化3】

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{NH} & \text{(II, )} \\
 & \text{H}^{\dagger}C = CH COM! - (CH^{\dagger})^{D} - M - M
\end{array}$$

式II'中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式IIIで示される合成中間体。 【化4】

式III中、nは2から12の登散を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

式IV中、nは2から12の整数を示す。 【請求項7】下記式Vで示される合成中間体。 【化6】

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基20を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す30る。nは2から12の整数を示す。

【請求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 顔を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 のを有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換益を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鏡を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐鏡を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、

50 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

キシ電機基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項9】下記式7月で示される合成中間体。 【化8】

領を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置機基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルポニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよりソハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でペンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても 20 よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。 【化9】

$$\begin{array}{c|c} R R'N - (CH_2)n - NH & Q \\ \hline & N & O \\ \hline & & CI \\ \end{array}$$

式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分 岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分 検鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世 換Šを有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1 ~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキ シ軍検査を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニ ル芸、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコ 40 キシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン 採上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ間換基を有して もよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ置換基を有してもよい芳香族現状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、好酸球浸潤抑制作 用および抗ヒスタミン作用を有し、アトピー性皮膚炎な 50 【0004】また、本発明の化合物と類似した化合物が

どの治療剤として有用な新規なアミド誘導体、およびそ れを含有する医療製剤、および合成中間体に関する。 [0002]

【従来の技術】アトビー性皮膚炎の治療には、従来より 基本的にステロイド剤の外用と抗ヒスタミン剤あるいは 抗アレルギー剤の内服が行われており、その他、減速作 療法、アレルゲン(ゲニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波長紫外線照射) 療法、調菌ワクチン使 法などが試みられている。しかし、いずれも決め手とな 式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 10 るものではなく、特にステロイド外用剤は、切れ味は良 いが長期連投による皮膚の萎縮・毛細血管拡張・運紅・ 紫斑・易感染性などの副作用が問題となっている。最 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン療法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609。 1995)。アトビー性皮膚炎患者においては、Th1 ヘルパー細胞とTh 2ヘルパー細胞のバランスの不均衡 すなわちTh 2種胞長位の状態にあり、Th 2種胞から のインターロイキンー4やインターロイキンー5などの サイトカインの産性増大の結果、好散攻等の炎症機能の 分化・増殖・浸潤を増強し炎症が惹起されるという起が 有力となっている。 従って、Th 2額勘援位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが配みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

> 【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に抗原を投 与すると投与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持続する皮膚反応が生じる。前者を即時型反応、 30 検者を選発型アレルギー反応と呼ぶ。特に選発型反応は 順息を含むアレルギー疾患の前離と密接な関係があると 指摘されている。選発型反応のメカニズムは永らく不明 であったが、今日では1gE-肥満細胞が関与する1型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち 1 ate phase reaction of the type I allergyであり、T h2ヘルパー細胞・好酸球が深く関わっていると考えら れるようになった(風沢元博、臨床免疫、27(5)。 564-574, 1995)。このように、アトピー性 皮膚炎は即時型と遅発型の両アレルギー反応が関与する 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に配済細胞からのケミカルメデ ィエーター遊離阻害剤や拮抗剤、あるいは炎症細胞浸漉 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトビー性皮膚炎の治療には肥清細胞から遊離するケミ カルメディエーナーのうち特に重要なヒスタミン(ヒス タミンは即時型だけでなく一部運発型にも関与) と運発 型反応に関与することが知られている好酸球浸潤の両方 を抑制する必要があるがそのような化合物は提示されて いない。

使つか公知となっている。例えば、1-置換-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン類としては、抗ウイルス剤である1-イソブチル-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン(イミキモド)を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145340号、米国特許第4689338号、米国特許第4698348号、米国特許第4929624号、欧州特許第385630号、米国特許第5346905号等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び
野酸球浸潤抑制作用は開示されていない。また、4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンアルカン酸類は特別平3-264562号に開示されているが、好酸球浸潤抑制作用は記載されていない。

\* 【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分 な抗ヒスタミン作用および好敵球没透り刷作用を併せ持 ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与 による即時型アレルギー反応と好敵球及びヒスタミン関 与の遅発型アレルギー反応の岡方の反応を抑える新規な 化合物およびそれを含有する医薬製剤を提供することに ある。

[0006]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本 10 発明は以下の通りである。

(1)下記式「で示されるアミド鉄導体、およびその医薬的に許容しうる酸付加塩である。

【0007】 【化10】

【0008】式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 含有する医薬契約である。

【0010】(3)下記式IIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

[0005]

【化11】

$$X_{i} - (CH^{2}) = -COM! - (CH^{2}) = -M$$

$$1 \times 1 \times 1$$

【0012】式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式II'で示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化12】

【0015】式川'中、nは2から12の整数を示す。 【0016】(5)下記式川で示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。 \*【0017】 【化13】

(I)

30 【0018】式III中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式IVで示される式Iのアミド語 準体を合成するための合成中間体である。

[0020]

【化14】

6 【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0023]

【化15】

※50 【0024】式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1

~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1 ~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素 数1~12でペンゼン理上ハロゲン、ニトロあるいはメ トキシ環境基を有してもよいフェニルアルカノイル基、 炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシ カルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいい ロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12で ペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ面接基 10 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ を有してもよいフェニルアルコキシカルポニル基を示 す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ置機器を有してもよい芳香族環状イミド を形成する。nは2から12の整数を示す。

【0025】(8)下記式VIで示される式1のアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化16】

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素酸 1~8で分岐鎖を有してもよいいロアルカノイル基、炭 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ面換差を有してもよいフェニルアルカノイル 基、炭素数1~12でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあ ノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコ キシカルポニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ いハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ筐 換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族現状イミ ドを形成する。 nは2から12の整数を示す。

【0028】(9)下記式VIIで示される式」のアミド族 導体を合成するための合成中間体である。

[0029]

【化17】

【0030】式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭 50

常数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ世機基を有してもよいフェニルアルカノイル 基、炭素数1~12でペンゼン理上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ間検蓋を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数 1 ~8で分岐鎖を有してもよいアルコ キシカルポニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ bVVロアルコキシカルボニル基、あるbVは炭素数1~1 2でペンゼン様上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ智 換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を あるいはメトキシ電換蓋を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。 【0031】(10)下記式VIIIで示される式1のアミ

8

下誘導体を合成するための合成中間体である。

[0032]

【化18】

20

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基。 炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル 盖、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ、 るいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ るいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 30 キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐艦を有してもよ いいロアルコキシカルポニル基、あるいは世界数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ雷 検基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族症状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

> 【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミ ノ基の保護基であり、好適には、アセチル、プロピオニ ル、ピパロイル、ベンゾイル、メトキシカルポニル、エ 40 トキシカルボニル、iso-プトキシカルボニル、tert-プトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フタ ルイミドなどが挙げられる。

【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加 塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、 酢酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、リンゴ 酸、酒石酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、p-トルエ ンスルホン酸などの塩が挙げられる。これらは常法によ り開製される。

[0036]

【発明の実施の形態】本発明の式「で示される新規なア

ミド誘導体は、例えば以下のようにして製造することが \* [0037] できる.

の2,4ージクロロー3ーニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Chen.Ber.,1918.51,1500) 等 によって合成することができる。また、式切のアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法 (Synth. Co man., 1990, 20, 2559, J. Ned. Chem., 1988, 31, 898, J. Or g.Chem., 1981, 46, 2455, J.Amer.Chem.Soc., 1941, 63, 852 等)によって合成することができる。式以と式Xの化合 物の反応は、適当な溶媒(好ましくはトリエチルアミン やピリジンのような塩基性溶媒) 中で加熱することによ って行なわれ、式VIIIの化合物を得ることができる。 ※50 【0041】工程(4)において、式VIの化合物のアミ

【0038】 工程(1)において、出発物質である式IX 40米【0039】 工程(2)において、ニトロ基の運元は達 当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉ー塩酸あ るいは塩化すず[1]によって0℃から通流温度で行うこ とができる。また、バラジウムや白金触媒存在下水梁に よる接触還元によっても式VIIの化合物を得ることがで ŧる.

> 【0040】工程(3)において、式VIIの化合物をト リアルキルオルトホルメートと加熱するか、ギ酸金属塩 存在下午酸中で加熱することによって、式VIの化合物を 得ることができる。

反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が

くは軟膏、ローション、クリームなどの昼皮投与のため の製料の形をとる。

12

tertープトキシカルボニル(Boc)の場合は適当な常 媒中トリフルオロ酢酸で、ペンジルオキシカルボニル (2) の場合は臭化水梁一酢酸を選択することによって

式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な治媒中ベンジ ルアミンと加熱するか、無溶媒で過剰のベンジルアミン と加熱することによって式Vの化合物を得ることができ ъ.

【0043】工程(6)において、オートクレーブ(耐 圧制製ポンベ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあ るいは油アンモニア水と加熱して反応させることによっ て、式川の化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(好ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式111の化合物を得ることがで **\$** 5.

【0045】工程(8)において、式川の化合物をハ ロアルカン酸とともに適当な溶媒(たとえば、N,N-ジメチルホルムアミド)中、適当な縮合剤・縮合方法 (たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロ ライド法など) で始合させることによって式口の化合物 に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わり に、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキ シ、pートルエンスルホニルオキシなど) で置換された アルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式刈の化合物は公知 物であり、式口あるいは口'の化合物とともに適当な溶 媒(ベンゼン、トルエン、キシレン、N,Nージメチル ホルムアミド、メタノール、エタノール、n-アロパノ ール、イソプロパノールなど)中加熱することによって 式1の化合物を得ることができる。またこの時、適当な 塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、 トリエチルアミンなど) を用いてもよい。

【0047】本発明の式!で示されるアミド誘導体及び その医薬的に許容される酸付加塩は、アドビー性皮膚炎 治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与すること ができる。経口投与に用いる薬剤組成物の剤形は、錠 剤、カプセル剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、患濁剤、乳 **剤、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用** いる剤形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点腺剤、点鼻剤、 軟膏、クリーム、ローション、貼付剤などが挙げられ る。いずれの利形においても、質製の際に適当な医薬・ 製剤的に許容しうる添加物を用いることができる。添加 物としては、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、希釈 剂、鼠味剂、着色剂、溶解剂、患清剂、乳化剂、保存 剤、緩鬱剤、等張化剤、軟膏基剤、オイル、溶解補助 剤、吸収促進剤、接着剤、噴霧剤などが挙げられる。 【0048】式1の化合物及びその酸付加塩は、好まし

【0049】式1の化合物及びその酸付加塩は、好酸酸 没需抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギ 一性鼻炎、じん麻疹、喘息などに有用であることが示唆 される.

[0050]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に 10 説明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、「Rスペクトルは日本分光「R-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 MR Appara tus により測定した。

【0051】(実施例1)

<u>4ー【3ー(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プロビ</u> ルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成 2.4-ジクロロー3ーニトロキノリン0.19g(0. 768mol)及びN-(ベンジルオキシカルポニル)-1.3-プロパンジアミン0.16g(0.768mol) をトリエチルアミン5回中、70℃に加熱して1時間推 押した。トリエチルアミンを減圧下留去した後、塩化メ チレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSOs)後、溶媒を 減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーに付し、nーヘキサン一部酸エチル(2:1v/ v) 溶出面分により、4- [3- (ベンジルオキシカル ポニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニ トロキノリン0.27g(0.651mol)を黄色粉末と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ

[0052] H-NMR (CDC1) & (ppm):1. 79 (2H,m), 3.35 (4H,m), 5.02 (1 H.br), 5.18 (2H,s), 7.15 (1H,b r). 7.37(5H,m), 7.57(1H,t,J=8. O社), 7.73 (1H,t,J=7.8社), 7.90 (1H, d, J=8.4Hz), 8.21(1H, d, J=8.

【0053】(実施例2)

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルア ミノ) プロビルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 40 4-[3-(ベンジルオキシカルポニルアミノ) プロピ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g(0.651smol)をメタノール10slに溶解し、濃 塩酸1ml及び鉄粉0.22g(0.390mol)を加え室 温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム 水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、食塩水で洗浄、乾 燥(NazSOt)後、溶媒を減圧下需去した。 残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール(300:1v/v)溶出画分により、3 ーアミノー4ー【3ー(ベンジルオキシカルボニルアミ 50 ノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g.

(0.312mol)を教賞色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

【0054】 H-NMR (CDC ls) & (ppm): 1.76 (2H.m), 3.30 (2H.m), 3.42 (2H.q,J=6.3比), 4.21 (2H.bs), 4.44 (1H.br), 4.92 (1H.br), 5.16 (2H.s), 7.30-7.39 (5H.m), 7.46 (2H.m), 7.89 (2H.m)

1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロビ 10 ル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リンの合成

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロビルアミノ] -2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol) にトリエチルオルトホルメート0.52ml(3.12mol)を加え、100℃に加熱して3.5時間撹拌した。反応液を減圧下過糖して、1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロビル] -4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン0.12 g(0.304mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0056]  $^{1}H-NMR$  (CDC  $^{1}$ )  $\delta$  (ppm) : 2. 24 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.4Hz), 4.67 (2H,t,J=7.0Hz), 4.95 (1H,br), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H,m), 7.62 (1H,t,J=7.8Hz), 7.71 (1H,t,J=7.8Hz), 8.09 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.4Hz)

## 【0057】(実施例4)

1-(3-アミノプロビル) -4-クロロ-1H-イミ グゲ [4,5-c]キノリン・**開放塩の**合成

1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロビル] -4-クロロー1 H-イミダゾ [4.5-c] キノリン0.12g(0.304mol) に臭化水素一酢酸[33%] 3mlを加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液を減圧下濃酸し、残渣に1 N-水酸化ナトリウム水溶液及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥(NazSO4) 検溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ 40タノールー32%酢酸(12:6:1v/v)溶出面分により、1-(3-アミノブロビル)-4-クロロー1 H-イミダゾ [4.5-c] キノリン・酢酸塩60mg(0.187mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0058]  $^{1}H$ -NMR (CD2OD)  $\delta$  (ppm): 1. 94 (3H,s), 2.39 (2H,m), 3.12 (2 H,t,J=7.8Hz), 4.82 (2H,t,J=7.2Hz), 7.70 (2H,m), 7.97 (1H,d,J=8.0Hz), 8.27 (1H,d,J=8.0Hz), 8.41

(1H,s) 【0059】(実施例5)

<u> 1 - (3-アミノアロビル) - 1 H-イミダゾ [4.5</u> -c]キノリン-4-アミンの合成

14

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン・酢酸塩60mg(0.187mol)を耐圧頻製反応管に入れ、メタノール10ml及び冷却下液体アンモニア5mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌した。反応液を減圧下洗糖し、残液を少量の水に溶解し1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。新出物を評取しエタノールから再結晶して、1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン11mg(0.0455mol)を決責色綿状結晶(mp:243~245℃(分解))として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0060] IR (KBr) cm<sup>1</sup>:3320, 317 0, 1650

1H-NMR (DMSO-de) ð (ppm): 1.93(2 20 H,m), 2.57(2H,t,J=6.6 kz), 4.64 (2H,t,J=7.0 kz), 6.55(2H,s), 7.2 6(1H,t,J=7.2 kz), 7.44(1H,t,J=7.4 kz), 7.62(1H,d,J=8.0 kz), 8.12 (1H,d,J=8.0 kz), 8.19(1H,s) [0061](実施例6) 4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロビ

ルアミノ] -2-クロロ-3-二トロキノリンの合成
2.4-ジクロロ-3-二トロキノリン0.59g(2.41mol)及びN-(tert-ブトキシカルボニル)30 1.3-プロパンジアミン0.42g(2.41mol)をトリエチルアミン10ml中、70℃に加熱して1.5時間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残渣を塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(Na:SO4)後減圧下沸糖した。残渣をメタノールでトリチュレートして浮取し、4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ] -2-クロロ-3-二トロキノリン0.61g(1.60mol)を黄色結晶(mp:159

~161℃)として得た。このものの分光学的データは

以下の通りである。
(0062) IR(KBr)cm<sup>1</sup>:3310.168
0,1580
<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm):1.50(9H,
s),1.77(2H,m),3.27(2H,q,J=6.1kz),3.36(2H,q,J=6.0kz),4.82
(1H,br),7.37(1H,br),7.55(1
H,t,J=7.8kz),7.72(1H,t,J=7.7kz),7.89(1H,d,J=8.2kz),8.27(1
H,d,J=8.4kz)
[0063](実施例7)

50 <u>3ーアミノー4ー [3ー (tert-プトキシカルボニルア</u>

ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4-[3-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) プロビ ルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27 g(0.70mol)をエタノール7mlに港解し、塩化す・ ず[II]・2水和物0.55g(2.45mol)を加え1 時間加熱運流した。冷却接反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキ サンー酢酸エチル (1:1 v/v) 溶出面分により、3-アミノー4-[3-(tert-プトキシカルポニルアミ ノ) プロビルアミノ] - 2-クロロキノリン0.15g (0.428 mol) を淡黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0064] H-NMR (CDC12) & (ppm): 1. 49 (9H,s), 1.73 (2H.m), 3.29 (2 H, t, J=6.2k), 3.35 (2H,q,J=6.0H z), 4.28 (2H,bs), 4.60 (1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94(1H,d,J=7.6Hz)

#### 【0065】(実施例8)

<u>1-[3-(tert-ブトキシカルポニルアミノ)ア</u> ロピル]-4-クロロ-1H-イミグゾ [4.5-c] キノリンの合成

3-アミノー4-[3-(tert-ブトキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g (0.428mol) にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1 v/v) 溶出画分により、1-[3-(tert-ブトキシ カルポニルアミノ) プロピル] -4-クロロ-1H-イ ミダゾ [4.5-c]キノリン0.14g(0.388mo 1)を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た. このものの分光学的データは以下の遭りである。 [0066] IR (KBr) car': 3380, 168 0.1520

1H-NMR (CDC 13) & (ppm) : 1.47 (9H, s), 2.22(2H,m), 3.30(2H,q,J=6. 4Hz), 4.68(2H,t,J=7.2Hz), 4.7(1H,br), 7.66 (1H,t,J=7.6Hz), 7.72 (1H, t, J=7.6Hz), 8.09(1H, s), 8.16 (1H,d,J=8.4版), 8.21 (1H,d,J= 8.4Hz)

【0067】(実施例9)

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリンの合成

ル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c]キノ リン50m (0.139mol) を塩化メチレン3mlに溶 解し、トリフルオロ酢酸0.11al (1.39mol)を加 え室道で1日撹拌した。反応液を減圧下濃糖し、残液に 1 N一水酸化ナトリウム水溶液 1 回及び食塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥 (Naz SO4) 後減圧 下油箱した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを 少量合む) でトリチュレートして折出物を沪取し、1-(3ーアミノプロピル)ー4ークロロー1Hーイミダゾ [4.5-c]キノリン14m(0.0536mol)を向 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

[0068] IR (KBr) cm<sup>1</sup>:3400, 159 0.1510

H-NMR (CDC13+CD3OD) & (ppm): 2. 06 (2H,m), 2.72 (2H,t,J=6.8k), 2.98(2H,br), 4.64(2H,t,J=7.0H)z), 7.57(1H, t, J=7.6Hz), 7.61(1H,t,J=7.6k), 8.03(1Hs), 8.05(1H,d,J=8.0k), 8.11 (1H,d,J=8.

【0069】(実施例10)

0胜)

<u>1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダツ [4.5</u> -c]キノリン-4-アミンの合成(その2) 1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリン14mg(0.0536mol) を耐圧興製反応管に入れ、メタノール5回及び合却下液 体アンモニア3elを加え、150℃に加熱して1機推拌 した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に1N-水酸化ナト リウム水溶液0.3mlを加え折出物を扩取して、1-(3ーアミノプロピル) - 1 Hーイミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミン8mg(0.0331mmol)を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た.

【0070】(実施例11)

<u>4-ペンジルアミノー1ー[3-(tert-ブトキシ</u> カルボニルアミノ) プロピル] -1H-イミケゾ[4. <u>5ーc】キノリンの合成</u>

1-[3-(tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ 40 ル] -4-クロロー1H-イミグゾ [4.5-c] キノ リン30mg (0.0831mol) にベンジルアミン1ml を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過 別のペンジルアミンを留去し、1 N ~塩酸と食塩水を加 え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥 (Na2SO4) 後、減 圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (15 0:1 v/v) 溶出面分により、4 ーペンジルアミノー1 - [3- (tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ 1 - [3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 50 ル] - 1 H - イミグゾ [4,5-c] キノリン35mm

(0.0811emol) を白色粉末 (mp:171~17 2.5℃) として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3330, 170 0, 1590, 1540

<sup>1</sup>H-NMR (CDC 1<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.46 (9H, s). 2.18 (2H,m), 3.25 (2H,m), 4. 57 (2H,t,J=7.0Hz), 4.64 (1H,br), 4.95 (2H, d, J=5.2Hz), 6.05 (1H,br), 7.26-7.36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t,J=8.0Hz)

#### 【0072】(実施例12)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミグソ[4,5 -c]キノリン-4-アミンの合成(その3) 4-ペンジルアミノ-1-[3-(tert-ブトキシ カルポニルアミノ)アロビル]-1H-イミグソ[4, 5-c]キノリン30g(0.0695mol)をギ酸3m Iに溶解し、水酸化パラジウム-炭素[20%]0.1g 20 を加え1日加熱週流した。反応液をデ過し減圧下溶媒を 留去した後、残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーに付し、クロロホルム-メタノール-32%計数 (6:3:1v/v)溶出面分より目的物の耐酸塩を得、 アルカリ処理で結晶をデ取し、1-(3-アミノアロビ ル)-1H-イミグソ[4,5-c]キノリン-4-ア ミン7g(0.0290mol)を散褐色粉末として得 た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た。

## 【0073】(実施例13)

4- [4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2.4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.72g(2. 97mol)及びN-(tert-プトキシカルボニル)-1,4-ジアミノブタン0.56g(2.97mol)をト リエチルアミン1 2ml中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下濃縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥(MgSOs)後、減圧下溶媒を留去し た。残渣をn-ヘキサン-ジエチルエーテル(1:1v/ v) でトリチュレートして沪収し、4- [4- (ter tープトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3ーニトロキノリン0.97g(2.46mol) を責色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0074] IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3340, 328 0, 1680, 1540, 1520 <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 1.63(2H,m), 1.78(2H,m), 3. 19 (2H, q, J = 6.4Hz), 3.47 (2H, q, J =6.1Hz), 4.68(1H,br), 6.41(1H,b

18
r), 7.52(1H,t, J=7.7元), 7.74(1H,t,J=7.8元), 7.91(1H,d,J=8.4元
z), 8.11(1H,d,J=8.4元)
[0075](実施例14)
3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロキノリンの合成
4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロ-3-ニトロキノリン0.5g

(1.27mmol)をエタノール13mlに溶解し、塩化す ず[11]・2水和物1.0g(4.43mmol)を加え1時間加熱環流した。反応液を2Nーアンモニア水にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥(Na:SO4)後、減圧下溶媒を智去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、nーペキサン一酢酸エチル(2:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3ーアミノー4ー[4ー(tertーブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]ー2ークロロキノリン0.12g(0.329mmol)を橙色結晶として得た。このものの分光学的データは以下の遭りである。

【0076】IR (KBr) cm<sup>1</sup>:3270,168 0,1540,760 <sup>1</sup>H-NMR (CDC ls) & (ppm):1.44 (9H,s),1.64 (4H,m),3.17 (2H,q,J=6.0kz),3.27 (2H,t,J=6.6kz),3.89 (1H,br),4.15 (2H,bs),4.59 (1H,br),7.47 (2H,m),7.77 (1H,d,J=7.6kz),7.89 (1H,d,J=7.2kz) 【0077】(実施例15)

30 1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロ-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリンの合成

3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.14g (0.384mol) にトリエチルオルトホルメート0.32ml (1.92mol) を加え、100℃に加熱して1晩 撹拌した。反応没合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (150:1~100:1v/v) 溶出画分により、1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル] -4-クロロー1H-イミグゾ [4.5-c] キノリン0.12g (0.321mol) を淡橙色粉末 (mp:148~150℃) として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。【0078】IR (KBr) cm<sup>1</sup>:1695,1510

100/81 IR (KBr) cm<sup>1</sup>: 1695, 1510

<sup>1</sup>H-NMR (CDC 1<sub>2</sub>) δ (ppm): 1.42 (9H, s), 1.62 (2H,m), 2.06 (2H,m), 3.

21 (2H,q,J=6.4½), 4.58 (1H,b r), 4.65 (2H,t,J=7.4½), 7.66 (1

50 H,t,J=7.2½), 7.72 (1H,t,J=7.6¾

z), 8.02(1H,s), 8.13(1H,d,J=8). 4Rz), 8.21 (1H, d, J=8.2Rz) 【0079】(実施例16)

#### <u> 1- (4-アミノブチル) -4-クロロー1 H-イミダ</u> <u>ゲ[4.5-c]キノリンの合成</u>

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチ ル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リン0.10g(0.267mol)を塩化メチレン6mlに 溶解し、トリフルオロ酢酸0.21ml (2.67mml)を 加え室温で1 晩撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣 10 に1N-水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加え てクロロホルムで5回抽出し、乾燥(NaiSO4)後減 圧下濃縮した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレン を少量合む) でトリチュレートして折出物を沪取し、1 - (4-アミノブナル) -4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン45吨(0.164mol)を淡檀 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

[0080] IR (KBr) cm1: 3400, 295 0, 1.670, 1520, 1360

 $^{1}H-NMR (CDC1_{2}) \delta (ppm) : 1.51 (2H,$ m), 1.96 (2H, m), 2.66 (2H, t, J=7. 2Hz), 3.03 (2H,bs), 4.53 (2H,t,J =7.4Hz), 7.56 (1H,t,J=7.4Hz), 7.60(1H,t,J=7.5Hz), 7.97(1H,s), 8.02(1H,d,J=6.4Hz), 8.04(1H,d,J=6.4Hz)

#### 【0081】(実施例17)

#### 1-(4-アミノブチル)-1H-イミググ [4.5c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1 H-イミダ ゾ [4.5-c]キノリン40mg (0.146mol)を耐 圧偏製反応管に入れ、メタノール8ml及び冷却下液体ア ンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1°吸機件し た。反応液を減圧下適額し、残渣を少量の水に溶解し、 1 N一水酸化ナトリウム水溶液 0.5 ml を加えた。析出 物を沪取しエタノールから再結晶して、1:--(4-アミ ノブチル) -1H-イミグゾ [4.5-c] キノリンー 4ーアミン1 4mg(0.0548mmol)を液黄緑色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の通りである。 [0082] IR (KBr) car1:3340, 318 0, 1650, 1530, 1400 1H-NMR (DMSO-de) δ (ppm):1.30 (2 H,br), 1.39 (2H,m), 1.89 (2H, m), 2.55(2H, t, J=6.8Hz), 4.59(2H, t, J=7.0Hz), 6.56 (2H, bs), 7.26 (1H, t, J=7.4Hz), 7.44(1H, t, J=7.7Hz), 7.62 (1H,d,J=8.0Hz), 8.05 (1H,d,J=8.0Hz), 8.19(1H,s)

【0083】(実施例18)

<u>4ーペンジルアミノー1ー 「4-(tertープトキシカル</u> ボニルアミノ) ブチル] -1H-イミグン[4.5c]キ/リンの合成

20

1-[4-(tert-プトキシカルポニルアミノ) ブチ ル] -4-クロロー1 H-イミグゾ [4.5-c] キノ リン70歳(0.187mol)にベンジルアミン2回を 加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過剰 のペンジルアミンを冒去し、1 N - 塩酸及び食塩水を加 え塩化メチレンで2回抽出した。有機層を触和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥 (Naz SO4) 後、減 圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (15 0:1 v/v) 溶出面分により、4 ーペンジルアミノー1 ー [4-(tertープトキシカルボニルアミノ) ブチル] -1H-イミグゾ[4.5-c]キノリン79x(0.1 77mol)を白色粉末 (mp:151~153.5℃) として得た。このものの分光学的データは以下の違りで ある.

- [0084] IR (KBr) cm1: 3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5.1160
  - <sup>1</sup>H-NMR (CDC1:) δ (ppm): 1.42 (9H. s), 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18 (2H,m), 4.55 (2H,t,J=7.4版), 4.55(1H,br), 4.95(2H,d,J=5.6H)z), 6.03 (1H.t,J=5.6Hz), 7.23-7. 36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6hz). 7.51(1H, t, J=7.8Hz), 7.75(1H.
- s), 7.90 (2H,d,J=8.0Hz) 【0085】(実施例19) <u> 1- (4-アミノブチル) -1H-イミグゾ [4.5-</u> c]キノリン-4-アミンの合成

4ーペンジルアミノー1ー[4-(tert-プトキシカル ポニルアミノ) ブチル] -1H-イミググ[4.5c]キノリン67xg(0.150mol)を半酸5mlに溶 解し、水酸化パラジウムー炭素 [20%] 0.15gを 加え2日間加熱湿流した。反応液を沪遏し、減圧下溶媒 を留去した後残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ

ーに付し、クロロホルムーメタノールー32%酢酸 (6:3:1v/v)溶出面分より目的物の酢酸塩を得、 アルカリ処理して固体を沪取し、1ー(4ーアミノブチ ル) - 1 H - イミグゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン14mg(0.0548mmol)を散褐色粉末として得 た。このものの物性値は、実施例17の化合物と一致し た.

【0086】(実施例20)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ) -1-ピペ <u> リジンアセチル] アミノ] プロピル] - 1 H - イミグゾ</u> [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

a) クロロ酢酸0.10g(1.1mol)及び1~(3 ーアミノプロピル) -1H-イミダゾ [4.5-c]キ ノリンー4ーアミン0.24g(1 mol)をN,Nージメ チルホルムアミド30mlに懸濁し、1 - (3-ジメチル・ アミノプロピル) -3-エチルカルポジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g (1.5mol) を加えて直温で1 晩撹拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで1回、 クロロホルムーメタノール (10:1v/v) で3回抽出 した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4) 後、減圧下溶媒を留去して、1~[3~[(クロロアセ チル) アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミンの租生成物を得た。この化合 物は不安定なため、精製セプに次の反応に用いた。 【0087】b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロピル] -1 H-イミケゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの租生成物をエタ ノール5elに溶解し、4 - (ジフェニルメトキシ) ピペ リジン・塩酸塩0.14g(0.472mol)及び炭酸水 素ナトリウム48mg(0.566mol)を加え、7時 間加熱道流した。不溶物を沪通して除き、沪液を減圧下 20 適能した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール(30:1~20: 1 v/v) 溶出面分により、1 - [3 - [[4 - (ジフェ ニルメトキシ)-1-ピペリジンアセチル] アミノ] ア ロピル] ー1 Hーイミダゾ [4,5ーc]キノリンー4 ーアミン20mg(0.0364mmol)を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ [0088] IR (KBr) car1: 3320, 165 0, 1525, 1070, 700 <sup>1</sup>H-NMR (CDC 1<sub>2</sub>) δ (ppm): 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27 (2H, t, J = 10.4Hz), 2.74 (2H,m), 2.98(2H,s), 3.39(2H,q,J=6. 5Hz), 3.45(1H,m), 4.54(2H,t,J=7.0Hz), 5.49 (1H,s), 5.60 (2H,b s), 7.21-7.36 (10H.m), 7.38 (1 H, t, J = 7.2Hz), 7.51 (1H, t, J = 7.7Hz), 7.82 (1H,d,J=8.2Hz), 7.89 (1 H, s), 7.90 (1 H, d, J=8.0 Hz) 【0089】(実施例21) 1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(3-アミノブロビル)-1H-イミダゾ [4,5 −c]キノリン−4−アミン0.24g(1 mol)をN. Nージメチルホルムアミド3 Oalに整満し、アクリル酸 75µ1(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノア ロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29 g(1.5mol)を加え室温で3.5時間撹拌した。反応 液に水を加え、クロロホルムで1回、クロロホルム-メ 50 4 (1H,d,J=8.4Hz),8.68 (1H,br)

タノール (10:1v/v) で4回抽出した。 有機層を食 塩水で洗浄し、乾燥(NaiSOi)後、減圧下溶媒を留 付し、クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 常出菌 分により目的物を集め、溶媒智士後少量のクロロホルム でトリチュレートして沪収し、1 - [3-(アクリルア ミノ) プロピル] ー1 Hーイミグゾ [4.5ーc] キノ リンー4ーアミン0.14g (0.474mol) を教責色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの の分光学的データは以下の遭りである。 [0090] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0.1630.1525 1H-NMR (CDC 13) δ (ppm): 2.25 (2H. m), 3.47 (2H,q,J=6.5Hz), 4.61 (2 H,t,J=7.0比),5.47(2H,bs),5.7 (1H,br), 5.71 (1H,d,J=10.4Rz), 6.09 (1H,dd,J=16.8, 10.4Hz), 6.3 2(1H,d,J=16.8Hz), 7.33(1H,t,J=7.6 kg), 7.53 (1H, t, J=7.8kg), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93 (1H,d,J=8.2版) 【0091】(実施例22) 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピベ リジンプロパノイル] アミノ] プロピル] ー1 Hーイミ グゾ [4.5-c] キノリンー4-アミンの合成 1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリンー4ーアミン0.12g (0.406mmol)をエタノール10mlに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩0.13g (0.427mmol)及び炭酸水素ナトリウム38mg(0. 447mol)を加え、1晩加熱運流した。不溶物を評過 して除き、沪液を滅棄し、残渣をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。 クロロホルムーメタノール (4 0:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒質去後 エーテルでトリチュレートして沪収し、1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] アロビル] ー1Hーイミダゾ [4, 5-c]キノリン-4-アミン75mg(0.133mmo) J) を勧黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 40 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) cm 1:3330, 320 0, 1640, 1530, 1080, 700 <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>2</sub>) δ (ppm): 1.61 (2H. m), 1.84 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20 (2H.m), 2.38 (2H.t.J=6.0Hz), 2.54 (2H, t, J=6.0Hz), 2.74 (2H, m), 5.48(1H,s), 7.21-7.54(11 H,m), 7.51(1H,t,J=7.7胎), 7.83 (1H, d, J=8.4Hz), 7.91 (1H, s), 7.9

【0093】(実施例23)

<u> 1 - [4 - (アクリルアミノ) ブチル] - 1 H - イミダ</u> <u>ゾ【4.5-c】キノリン-4-アミンの合成</u> 1-(4-アミノブナル)-1H-イミグゾ [4,5c]キノリン-4-アミン0.26g(1mol)をN.N -ジメチルホルムアミド30gに駆逐し、アクリル酸7 5μ1 (1.1mol) 及び1-(3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g (1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 ノール(10:1v/v)で4回抽出した。 有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:1v/ v) 溶出面分により、1 -- [4 - (アクリルアミノ) ブ チル] -1H-イミグゾ [4,5-c] キノリン-4-アミン90mg (O. 291mmol) を淡黄色粉末 (mp:176~178℃) として得た。 このものの分 光学的データは以下の通りである。

[0094] IR (KBr) csr1: 3320, 320 0. 1640, 1530 <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>2</sub>) & (ppm): 1.65 (2H, m). 2.04 (2H,m), 3.40 (2H,q,J=6. <sup>7</sup>Hz), 4.58 (2H,t,J=7.2Hz), 5.50 (2H,br), 5.52 (1H,br), 5.65 (1 H,d,J=10.2Hz),6.03 (1H,dd,J=16. 8. 10.4Hz), 6.27 (1H,d,J=17.0Hz), 7.33 (1H,t,J=7.6Hz), 7.53 (1 H,t,J=7.7Hz), 7.83 (1H,s), 7.83 (1H,d,J=8.6Hz), 7.93 (1H,d,J=8.4Hz)

#### 【0095】(実施例24)

1-[4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ <u>リジンプロバノイル] アミノ] ブチル] -1H-イミダ</u> <u>ゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成</u> 1-[4-(アクリルアミノ)ブチル]-1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン85mg(0.27 5mmol)をエタノール7mlに溶解し、4-(ジフェニル メトキシ) ピペリジン・塩酸塩88mg (0.288mg) 1) 及び炭酸水素ナトリウム25mg (0.302mol)を 40 加え、1 映加熱運流した。不溶物を評過して除き、評液 を減縮し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに 付した。 クロロホルムーメタノール (50:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして沪取し、1-[4-[4-(ジフェニ ルメトキシ) -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] ブチル] -1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン-4 ーアミン48mg (0.0832mmol) を白色粉末 (m p:174~176℃)として得た。このものの分光学 的データは以下の通りである。

[0096] IR (KBr) cr1: 3370, 310 0, 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0, 705

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>2</sub>) δ (ppm): 1.48-1.6 3 (4H,m), 1.77 (2H,m), 2.01 (4H,m), 2.30 (2H,t,J=6.0Hz), 2.44 (2 H,t,J=6.0Hz), 2.63 (2H,m), 3.28 (2H,q,J=6.5Hz), 3.37 (1H,m), 4.5 6 (2H,t,J=7.2Hz), 5.42 (2H,bs), 5.47 (1H,s), 7.21-7.35 (11H,

m), 7.51 (1H,t,J=7.7hz), 7.81 (1 H,s), 7.82 (1H,d,J=8.0hz), 7.92 (1H,d,J=8.0hz), 8.58 (1H,br) 【0097】(実施例25)

1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニル メトキシ]-1-ピペリジンプロバノイル]アミノ]ア ロピル]-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン-4 -アミンの合成

1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.1 6 9 mmol) をエタノール5mlに溶解し、4 ー [(4 ーク ロロフェニル)フェニルメトキシ]ピペリジン・塩酸塩 60mg (0.178mmol) 及び炭酸水素ナトリウム16m g(0.186mol)を加えて1日加熱運流した。不溶物 を沪過した後、海媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (40:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留 去後エーテルでトリチュレートして沪収し、1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] 30 -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-アミン4 Omg (0.0669mol)を白色粉末 (mp:170~ 172.5℃) として得た。このものの分光学的データ は以下の通りである。

[0098] IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3320, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1080 <sup>1</sup>H-NMR (CDC I<sub>2</sub>) & (ppm): 1.59 (2H, m), 1.81 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20 (2H,m), 2.37 (2H,t,J=6.0Hz), 0 2.54 (2H,t,J=5.8Hz), 2.72 (2H, m), 3.37 (2H,q,J=6.4Hz), 3.40 (1 H,m), 4.59 (2H,t,J=7.0Hz), 5.43 (1H,s), 5.45 (2H,bs), 7.23-7.3 4 (10H,m), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.91 (1H, s), 7.94 (1H,d,J=8.4Hz), 8.59 (1 H,br)

【0099】(実施例26)

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ 50 ル]-1H-イミグソ [4,5-c] キノリン-4-ア

4.44

ミンの合成

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN、N-ジメチルホルムアミド30mlに整濁し、4-クロロ酸酸0.11ml(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g(1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSOe)後、減圧下落蝶を留去した。残液をエーテルさらに水でトリチュレートしてデ取し、1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロビル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン30mg(0.0867mol)を減滞色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0100] IR (KBr) cart: 3330, 320 0, 1650, 1530

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-ds)  $\delta$  (ppm) : 1.91-2.04 (4H,m), 2.26 (2H,t,J=7.4hz), 3.12 (2H,q,J=6.2hz), 3.64 (2H,t,J=6.6hz), 4.59 (2H,t,J=6.8hz), 6.58 (2H,br), 7.26 (1H,t,J=7.4hz), 7.45 (1H,t,J=7.8hz), 7.62 (1H,d,J=8.0hz), 8.03 (1H,d,J=7.6hz), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) [0101] (実施例27)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンブタノイル]アミノ]プロピル]-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ ル] ー1 Hーイミダゾ [4,5ーc] キノリンー4ーア ミン25g(0.0722mol)、4-(ジフェニルメ トキシ) ピペリジン・塩酸塩 4 4 mg (0.144 mol) 及び炭酸カリウム40mg (0.289mol)をN,Nージ メチルホルムアミド3副中で、100℃に加熱して8時 間撹拌した。反応液に水を加え、クロロボルムで2回抽 出し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルム-メタノール (150:1~70:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ 40 チュレートして、1ー[3ー[[4ー(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンブタノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン15歳 (0.0260mol)を白色粉末 (mp:1 58~162.5℃) として得た。このものの分光学的 データは以下の通りである。

[0102] IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3200, 164 0, 1530, 1070, 700

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm) : 1.62 (2H, m), 1.77 (4H, m), 2.10 (2H, m), 2.

26 19(2H,m), 2.29(2H,t,J=7.0hz), 2.34(2H,t,J=6.4hz), 2.69(2H, m), 3.35(2H,q,J=6.5hz), 3.40(1 H,m), 4.58(2H,t,J=7.0hz), 5.45 (2H,bs), 5.47(1H,s), 7.19-7.3 4(11H,m), 7.51(1H,t,J=7.7hz), 7.82(1H,t,J=8.4hz), 7.92(1H,s), 7.93(1H,d,J=8.2hz) [0103](実験例28)

10 <u>1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) アロヒル]-1H-イミグソ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン0.32g(1.33mol)をN,N-ジメチルホルムアミド40mlに懸濁し、5-クロロ古車酸0.15ml(1.46mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.38g(1.99mol)を加え塩温で1晩撹拌した。反応液に水を加え、静酸エチルで2回さらにク

20 ロロホルムーメタノール (10:1v/v) で2回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥 (Na:SO4) 後、溶菓を減圧下留去した。残渣をエーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) アロピル]-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリンー4-アミン0.16g(0.445mol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0104] IR (KBr) cm1:3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

- 30 <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.62 (2 H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H,t,J= 7.0kz), 2.12 (2H,t,J=7.4kz), 3.12 (2H,q,J=6.3kz), 3.62 (2H,t,J=6. 2kz), 4.59 (2H,t,J=6.9kz), 6.61 (2H,bs), 7.26 (1H,t,J=7.6kz), 7. 45 (1H,t,J=7.8kz), 7.63 (1H,d,J= 8.4kz), 7.98 (1H,br), 8.04 (1H,d, J=8.2kz), 8.21 (1H,s) [0105] (実施例29)
- 40 <u>1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ビベリジンペンタノイル] アミノ] プロピル]-1H-イミグソ [4.5-c] キノリン-4-アミンの合成</u>
  1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロピル]-1H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4-アミン50g(0.139mol)、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩 4 2g(0.139mol) 及び炭酸カリウム58g(0.417mol) をN,N-ジメチルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して7時間撹拌した。不溶物を沪過して除き、溶媒を減圧下留去した。残法をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、

クロロホルムーメタノール(100:1~70:1v/ v) 溶出面分により目的物を集め、溶媒留去後エーテル でトリチュレートしてデ取し、1-[3-[[4-(ジ フェニルメトキシ) - 1 - ピペリジンペンタノイル] ア ミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4.5-c]キノ リン-4-アミン20mg (0.0338mo!) を白色粉 末 (mp:152~154℃) として得た。 このものの

分光学的データは以下の通りである。

[0106] IR (KBr) carl: 3330, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピ 1H-NMR (CDC 13) & (ppm): 1.50 (2H, m), 1.64 (2H.m), 1.69 (2H.m), 1.84 (2H.m), 2.08 (2H.m), 2.19 (2H. m), 2.20(2H, t, J = 7.4Hz), 2.30(2H, t, J = 7.2Hz), 2.70 (2H.m), 3.36 (2H,q,J=6.5Rz), 3.41 (1H,m), 4.5 7 (2H,t,J=7.0粒), 5.45 (2H,bs), 5.49(1H,s), 5.94(1H,t.J=5.8H)z), 7.21-7.37 (11H,m), 7.52 (1H, t, J=7.7hz), 7.83 (1H,d,J=8.4hz), 7.90(1 H,s), 7.92(1 H,d,J=8.4 Hz)【0107】(実施例30)

<u> 1 - [3 - (6 - プロモヘキサノイルアミノ) プロビ</u> <u>ル] -1 H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4-ア</u> ミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミグゾ[4.5 -c]キノリン-4-アミンO.24g(1=sol)をN, Nージメチルホルムアミド3 Oalに製造し、6ープロモ カプロン酸0.21g(1.1mol)及び1-(3-ジメ チルアミノアロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩 30 酸塩0.29g(1.5mol)を加え、室温で1晩撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 燥(NazSOs)後、減圧下溶媒を留去した。 浸油をエ ーテルさらに水でトリチュレートして沪収し、1-[3 - (6-プロモヘキサノイルアミノ) アロビル] - 1 H ーイミダゾ [4,5-c]キノリンー4-アミン50歳 (0.120mol)を灰白色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0108] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0. 1540, 1540, 1395

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppe) : 1.36 (2 H,m), 1.52 (2H,m), 1.70 (2H,m). 2.00(2H,m), 2.10(2H,t,J=7.0H)z), 3.11(2H.m), 3.60(2H.t.J=6.\* \*8比), 4.59 (2H.t, J=7.0比), 6.56 (2H,bs), 7.25 (1H,t,J=7.4版), 7. 44 (1H.t,J=7.4hz), 7.62 (1H.d.J= 7.8比), 7:95 (1H,br), 8.03 (1H,d. J=7.4b), 8.20 (1H,s) 【0109】(実施例31)

28

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンヘキサノイル] アミノ] アロビル] - 1 H-イミ ダゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

ル] -1 H-イミグゾ [4.5-c] キノリジー4-ア ミン45mg(0.108mol)、4-(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65mg (0.215mol)及 び炭酸カリウム59% (0.430mol)をN,Nージメ チルホルムアミド3ml中、100℃に加熱して8時間櫃 拌した。反応液に水を加えクロロホルムで2回抽出し、 乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール (150:1~70:1v/v) 溶出画分 により目的物を集め、溶媒習去後エーテルでトリチュレ ートして沪取し、1 ー [3 ー [ [4 ー (ジフェニルメト キシ) -1 -ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1 H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン28mg(0.0462mmol)を観賞色粉末(mp: 151~155°C) として得た。このものの分光学的デ ータは以下の通りである。

[0110] IR (KBr) car1: 3330, 294 0, 1630, 1540, 1070, 700 1H-NMR (CDC1s) & (ppm): 1.31 (2H. m), 1.48 (2H,m), 1.63 (2H,m), 1. 70(2H,m), 1.86(2H,m), 2.07(2 H,m), 2.17 (2H,t,J=7.6Hz), 2.20 (2H.m), 2.27 (2H.t, J=7.6Hz), 2.7 1(2H.m), 3.37(2H.q.J=6.5Hz), 3. 42(1H,m), 4.57(2H,t,J=6.8Hz),5.45 (2H, bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H, t, J=6.0Hz), 7.21-7.37 (11H, t)m), 7.53 (1H,t,J=7.7比), 7.83 (1 H.d,J=8.4比), 7.90(1H,s), 7.93

(1 H, d, J = 8.2 Hz)【0111】(実施例32)

製剤: 本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ り質製した。

本発明化合物 0.2g ソルビタンモノラウレート (SP-20) 2.0g ミリスチン酸イソプロピル (IPM) 0.4g 白色ワセリン 7.4g ◆豊 10.0g

【0112】80℃に加熱したソルビタンモノラウレー※50※ト(SP~20)2gに本発明化合物0.2gを加え道

样溶解した。これにミリスチン酸イソプロピル(IP M) 0.4gを加えた後、別に加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン7.4gを加え、撹拌しながら室温 冷却した。

#### 【0113】(比較例1)

#### 2%イミキモド軟膏の作成

80℃に加熱したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え撹拌溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.5gを加え、撹拌しながら室 10 温冷却した.

#### 【0114】(比較例2)

#### 古草酸ペタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏(シオノギ製薬)をそのま ま使用した。

【0115】(実施例33)

#### 抗ヒスタミン作用

#### (1)試験方法

休重300-600gの鍵性、Hartley系モルモ ット (肩入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. Ishiis (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1.,332,219-223,1986) により報告された方法を一部交 更したものを用いた。モルモットを放血致死させた後、 甲状軟骨から気管支分岐部までの気管を輸出し栄養液で 満たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていねい に取り除いた後、輪状軟骨にそって幅2~3mmの横切切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た。標本は37℃に加温した栄養液(Krebs bicarbonat e液: NaCl 118.1 ml, CaCl: 2.5 ml, K H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 1.2mM, KC14.6mM, MgSO<sub>4</sub> 1.0 30 mM, NaHCO: 25mM, glucose 11.1mM, p H: 7.65) を満たした10mlマグヌス容器中に懸垂 し、95%Oz, 5%COzの混合ガスを通気した。 標本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei,Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ (NEC Sar-ei,Type 1236) を介してイン ク書レクチコーダー (RIKADENKI R-50) 上に記録した。 【0116】梛本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10-6M)を投与して収縮反応を得た。これを数 回繰り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し 40 た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ キモド (1-イソブチルー1 H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミン)、塩酸ジフェンヒドラミン 及び本発明化合物はDMSQ(ジメチルスルホキシド) に溶解(DMSOのマグヌス容器中での最終速度はO. 1%) した。

【0118】(2)結果

モルモット気管筋のヒスタミン収縮を50%抑制する被 50 【0123】惹起は初回感作21日後に、0.9%塩化

30

験化合物の過度(ICse值)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。 [0119]

#### 【表1】

	•

抗ヒスタミン作用 (IC。。)
>10-8M
1.5×10-7M
3.4×10"M
4. 0×10 'M
1.9×10-7M
3.4×10-7M
2. 2×10 <sup>-†</sup> M
֡

#### 【0120】(実施例34)

#### 皮膚好酸球浸潤抑制作用

#### (1)試験方法

動物は4週齢のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の順化期間の後に実験に供し た.

#### 【0121】のゲニ抗原液の調整

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒグ - (Dermatophagoidespteronyasinus: International B iologicals, Inc.; Lot. No.14679) 1 gを添加し、30ml のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 0 Orpeでホモジナイズした(顕微値下でホモジナイズ 溶液を観察し、ダニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。ホモジナイズした溶液を50mlの遠沈管 に移し、室温で3500mmで5分間遅を行い、上澄を 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜 (三光純薬(株): Seasless C ellulose Tubinng) に、溶液A. B. Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、透析を行った。透析終了後、溶液A,B,Cのタン パク質量をタンパク定量キット (Protein assay Reagen t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で測定し、各々の溶液を50 0 μg/mlのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して 15mlのポリアロピレンチューブに10mlずつ分注し、 グニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで-80℃で 凍結保存した。

#### 【0122】②感作及び惹起

百日せき歯液をゲニ抗原溶液に40分の1容量添加したも のを感作溶液とした。 感作はマイジェクター (テルモ社 製)を用い、マウスの関部の皮下にこの溶液を200μ1投 与することによって行った。この場作方法で初回場作を 含め7日おきに三回感作を行った。

ナトリウム水溶液で200μs/mlのタンパク濃度に調製したダニ抗原溶液を背部皮内にマイジェクター(テルモ社製)を用いて50μl投与することによって行った。

#### 【0124】②皮膚回収及び病理標本の観察

※記4 8時間後に顕権脱臼によりマウスを屠殺し背部の皮膚を剥ぎ取り、マーキングした部分を中心に1cm四方に皮膚を切所した。回収した皮膚は10%中性ホルマリン緩衝液(コーニングの15ml違沈管使用)に入れ1日以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法にしたがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した(切り出しは体輪に対し垂直方向に皮膚サンブルの中央と頭側2m上方の2カ所で行った)。標本の観察は光学融散鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好酸球数を計調した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式から算出した。

【0125】抑制率(%)= ((基材投与群の好酸球数 -被酸化合物投与群の好酸球数)/基材投与群の好酸球 数)}×100

【0126】 ②各被験薬物の調製

実施例32の方法により作製した。

【0127】⑤家物投与方法

距皮投与(密封包带法:Occlusive dressing technique≠

#### \* (ODT))

マウスをエーテル病酔して背部中央を電気パリカンで皮膚を傷つけないように除毛した。背部中央の認起箇所にあたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。裏所(被験化合物)の弦布は、背部の印をつけた部分を中心に前投与では3cm四方に、窓起後は窓起部分を中心に2cm四方に盗布した。さらに、弦布部を覆うようにラップをのせ伸縮性テープ(Johnson & Johnson MEDICAL IN C: エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを弦10 布した。投与量は一匹当たり50mgとし、投与スケジュールは以下のように窓起前日より3日間連投した。

32

【0128】薬局前日→蒸起日(紫起直後)→蒸起翌日 (計3回)

【0129】(2)結果

2%イミキモド軟骨、実施例化合物の2%軟骨、0.1 2%古草酸ペタメタゾン軟骨の各被酸原物のダニ激起マウス皮膚好酸球浸潤反応に対する抑制効果を表2、3に示す。実施例の化合物の多くは好酸球浸潤を古草酸ペタメタゾン軟骨と同等以上に抑制した。

20 【0130】

投与集物	10	好職萃款(個/ca)	(X
非進作動物	T	j — — —	
非常起	8	0.33±0.33	_
<b>部作動物</b>	$\overline{}$		
グニ亜鉛		İ	l
美材飲膏	5	519. 8±129. 96	-
2メイミキモド教育	5	154.0± 33.22	70. 37
実施例22の化合物(2分款資)	8	237. 8± 53. 76	
0.12気管準酸ペタメタゾン軟管	5	281.6± 50.64	49, 67

[0131]

※ ※【表3】

**≇**3 ‴

<b></b>			
投与集物	713	可酸球胺(個/ca)	10 M (X)
非基作功物			
非意配 (std)	2	12, 80±8, 00	_
<b>运作的</b>	1		
グニ激起	İ		
基材軟膏 (cont)	7	371.42± 71.03	
実施例22の化合物(2%飲膏)	5	217.40± 88.51	41. 46
実施例24の化合物(2%収費)	5	61. 80± 11. 94	83. 86
実施例27の化合物(2%吹膏)	5	235. 60± 97. 18	36. 56
実施例29の化合物(2%枚幣)	5	362.00± 97.75	2. 53
実施例31の化合物(2%軟膏)	4	159. 75±131. 84	56. 99

遊紀2日後の好職球数を各群 monats. L. で示した。

【0132】(実施例35)

2相性耳浮動抑制作用

★動物は4週齢のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の順化期間の後に実験に供し

(1) 試験方法

★50 た。

# 【0133】 の癌作及び激起

B作及び類似は澤田らの方法に準じて行った(アレルギー、43(8)、p1099、1994)。すなわち、別白アルブミン(GVA)1μgと水酸化アルミニウムゲル(alum)4 msを含む生理食塩液250μlを腹腔内投与して患作した。さらに、2週間後に同機の方法で追加感作を行った。類似は2回目の感作10日後にエーテル解除下に5μgOVA(20μ1)を耳に皮内注射した。激紀においては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理食塩液のみを投与する腎を設けた。

#### 【0134】 02相性耳浮膿反応の測定

OVAで惹起すると1時間と24時間後にピークとなる 耳浮腫反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて測定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

#### 【0135】@素物投与方法

薬物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC)に懸濁し、激起24時間前と2時間前に経口 あるいは腹腔内に投与した。溶解コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より裏剤(被 20 験化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%)=((OVA激起率物投与群の耳の厚み-生食激起溶媒投与群の耳の厚み)/OVA

34

芝紀溶媒投与群の耳の原み-生金葱紀溶媒投与群の耳の 厚み))×100

【0137】(2)結果

表4に示す通り、実施例22の化合物は32mg/kgの経口あるいは腹腔内投与で即時型及び遅発型の耳浮量反応を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

₩4

投与推告	数与量	MR	抑制率 (%)		
			海岭湿	基克型	
イミキモド	Bing/kg iy	4	0	16.4	
実施男 2 2	Stee/kg ip			100.0	
	ting/kg po				
デキサメクソ	1 mg/kg po	4	23.8	64.4	

#### [0139]

【発明の効果】上述した週り、本発明により新規なアミド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒスタミン効果及び好散球浸潤抑制効果により、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトビー性皮膚炎の治療に有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 飯塚 貴夫

神奈川県足柄上部中井町井ノロ1500番地 テルモ株式会社内 L5 ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS

AN 1997:542873 CAPLUS

DN 127:248129

TI Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

PA Terumo Corp., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

	PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE	
PI	JP 09208584	A2	19970812	JP 1996-13113	19960129	<
os	MARPAT 127:24812	9				

GI

AB Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated.

